EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER : 02104575

PUBLICATION DATE : 17-04-90

APPLICATION DATE : 14-10-88 APPLICATION NUMBER : 63259078

APPLICANT: ISHIHARA SANGYO KAISHA LTD;

INVENTOR: OSHIMA TAKESHI;

INT.CL. : C07D213/77 A01N 43/40

TITLE: PYRIDYLHYDRAZINE-BASED

COMPOUND

 $\begin{array}{c|c} (X^{+})_{n} & & \\ \hline & X & \\ \hline & & \\ & &$

ABSTRACT: NEW MATERIAL:A pyridylhydrazine-based compound shown by formula I (X is H,

halogen or CF₃; X¹ is halogen, m and n are 0 or 1-3; sum of m and n is ≤3;

Y¹, Y² and Y³ are nitro or CF₃; Z is H or halogen;

with the proviso that when both Y1 and Y2 are nitro and

 Y^3 is CF_3 , X is H or halogen).

EXAMPLE: N-(2,4-Dinitro-6-trifluoromethylphenyl)-N'-(3,6-dichloro-5-

trifluoromethyl-2-pyridyl)hydrazine.

USE: useful as an agent effective against wood destroying fungi and molds.

PREPARATION: A compound shown by formula I (Hal is halogen) is obtained as shown the reaction formula. A compound shown by formula II in the reaction formula is obtained

by reacting a compound shown by formula IV with NH₂NH₂.

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-104575

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成2年(1990)4月17日

C 07 D 213/77 A 01 N 43/40

101

8314-4C 8930-4H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

❷発明の名称

ピリジルヒドラジン系化合物

②特 願 昭63-259078

格

範

雄

貞

願 昭63(1988)10月14日 23出

 \blacksquare @発 明 ш

滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中 修 逸

@発 明 重 原 央研究所内

滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内·

@発 水 越 滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内

⑫発 朋具 伆

滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内

⑪出 願 人 石原産業株式会社 大阪府大阪市西区江戸堀1丁目3番22号

最終頁に続く

*1. 発明の名称

ピリジルヒドラジン系化合物

2. 特許請求の範囲

一般式:

(式中、 X は水素原子、ハロゲン原子又はトリフ ルオロメチル基であり、 X f はハロゲン原子であ り、m及びnは0又は1~3の整数であり、mと nの和は3以下であり、Y'、Y*又はY*はニ トロ基又はトリブルオロメチル基であり、2は水 素原子又はハロゲン原子である。但し、Y'及び Y*が共にニトロ基でかつY*がトリフルオロメ チル基である場合、Xは水素原子又はハロゲン原 子である) で表わされるピリジルヒドラジン茶化 合物。

3. 発明の詳細な説明

- 「産業上の利用分野」

本発明は、木材の腐朽菌及びカピ類に有効であ る新規なピリジルヒドラジン系化合物である。

「従来の技術」

本出願人が先に出願した特開昭61-1665 号公報 には、ピリジルヒドラジン系化合物が記載されて いるが、木発明化合物とは化学構造が異なる。ま た同公報にはピリジルヒドラジン系化合物が木材 の腐朽菌及びカビ類に有効である旨の記載及び示 唆がない。

「発明の開示」

本発明者等は、下記一般式(1)で表わされる ピリジルヒドラジン系化合物が新規化合物であり、 これらが木材の腐朽菌及びカビ類に有効であるこ とを見出した。

すなわち、木発明は一般式(1):

· A

特別平2-104575 (2)

$$(X') = \begin{pmatrix} (CF_3)_n & Y' \\ X & & & \\ & & \\ & &$$

(式中、Xは水素原子、ハロゲン原子又はトリフルオロメチル基であり、X ' はハロゲン原子であり、m及びnは0又は1~3の整数であり、mとnの和は3以下であり、Y' 又はY' 又はY' なによりフルオロメチル基であり、Z は水素原子又はハロゲン原子である。但し、Y' 及びY' が共にニトロ基でかつY' がトリフルオケン原子である)で表わされるピリジルヒドラジン系化合物である。

前配一般式 (I) において、X、X'及び Z で 表わされるハロゲン原子としては非素、塩素、臭 素及び沃素が挙げられる。

前記一般式 (1) で表わされるピリジルヒドラジン系化合物は、例えば下記反応式(II)のようにして製造することができる。

ることができる。

·反応式(2)

(式中、llal 、 X 、 X ' 、 m 及び n は前述の通り である)

上記反応に用いる溶媒としては、反応を阻害しないものであればいずれのものでもよいが、例えばノチルアルコール、エチルアルコール、ジオキサン、テトラヒドロフラン、シグライムなどが挙げられる。上記反応式(2)中の一般式 (IV) で表わされる化合物は公知の方法、例えば特別昭55-122762号公報、特公昭61-30665号公報、同61-

反応式(1)

$$(X^{1})$$
 = (CF_{3}) = (CF_{3}) = (X^{1}) = $($

(式中、lla! ばハロゲン原子であり、X、X'、m、n、Y'、Y*、Y*及びZは前述の通りである)

上記反応に用いる溶媒としては、反応を阻害しないものであればいずれのものでもよいが、例えばベンゼン、トルエン、アセトニトリル、プロピオニトリル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジグライムなどが挙げられる。

上記反応式(I)中、一般式 (II) で表わされる化 合物は、例えば下記反応式(2)のようにして製造す

30666 号公報、同61-35181号公報、同63-46747号 公報、同63-46748号公報などに記載の方法、によ り容易に製造できる。

上記反応式(1)中、一般式 (0) で表わされる化合物は公知の方法、例えば米国特許第4.331.670号公報、特開昭61-1665号公報などに配裁の方法、により容易に製造できる。

「実施例」

次に本発明化合物の具体的合成例を記載する。 合成例1 N-(2.4 ージニトロー6-トリフル オロメチルフェニル)-N'-(3.6 ージクロロー5-トリフルオロメチル -2-ピリジル)ヒドラジン(化合物 Mal)の合成

2 ークロロー3.5 ージニトロベンゾトリフルオライド2.5 gをベンゼン93 心に溶解し、80 Cに加熱した後、予め3.6 ージクロロー5ートリフルオロメチルー2ーピリジルヒドラジン4.5 gをアセトニトリル37 心に溶解した溶液を前記の加熱溶液に減下した。滴下終了後18時間加熱還流

下に反応させた。

・反応終了後、反応混合物から溶媒を減圧留去し、 残渣に水を加え、塩化メチレンで抽出した。抽出 層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン)で 精製して、融点!19~123℃の目的物0.9g を得た。

合成例2 N-(2,4 -ジニトロ-6-トリフル オロメチルフェニル)-N'-(3,5,6-トリクロロ-2-ピリジル)ヒドラジン(化合物No.2)の合成

(1) 2.3.5.6 ~テトラクロロビリジン43.4 g をジオキサン150 ㎡に混合し、20~30℃で 100% 抱水ヒドラジン12 gを滴下後60℃で 2時 撹拌下に反応させた。

反応終了後、反応混合物を放冷し、水中投入して折出結晶を逆別した。この結晶を水洗し、n-ヘキサンとエタノールとの混合溶媒で洗浄後、乾燥して融点162~163℃の3,5,6-トリクロ

ロー2-ヒドラジノピリジン (中間体 Ma. I) 35.2 g を得た。

(2) 前記工程(1)で得た3.5.6 - トリクロロ-2- - ヒドラジノビリジン4.2 g、2-クロロ-3.5 - ジニトロベンゾトリフルオライド2.7 g及びジオキサン50 mtを混合し、80 でで4時間攪拌下に反応させた。

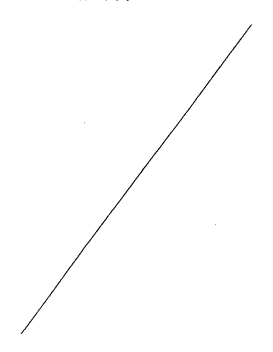
反応終了後、反応混合物を放冷し、折出不溶物を初別した後、このものを水中投入し、折出結晶を河別した。この粗結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、融点155~157℃の目的物 2.9 g を得た。

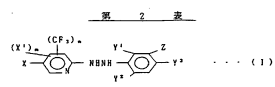
前記反応式図に準じて、或は合成例 2 (I) の方法に準じて製造される、一般式 (II) で表わされる化合物、すなわち本発明化合物に係る中間体化合物、の代表例を第1表に示す。

第 1 表

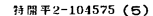
中間体		融点		
No.	X	(X¹) "	(X') m (CF ₃) n	
1	C &	3,6-(C @);	-	162 ~ 163
2	C e	3,4,6-(C £);	-	-
3	CF.	-	3-CF2	65 ~ 68
4	C &	3.6-(C #):	4-CF:	-
5	H		4,6-(CF ₃) ₂	-
6	H	6-C ℓ	4-CF:	112 ~ 114
7	Br	3-8r.6-C £	_	-
8	C e	-	3-CF 3	77 ~ 78
9	CF.	6-C &	3-CF 2	_
10	CF:	-	4-CF;	-
1 1	CF.	3-C & , 6-F	-	-
1 2	CF,	6-Br		_

次に一般式(I)で表わされる本発明化合物の 代表例を第2表に示す。





化合物		_	般 式	(1)			J	点组
No.	X	('X') "	(CF ₂),	γ'	Y ²	у з	Z	(°C)
1	CF 3	3,6-(C 2)2	-	CF a	NO z	NO ±	н	119 ~ 123
2	C &	3.6-(C &) z	-	CF3	NO z	NO z	н	155 ~ 157
3	CF 2	6-C &	3-CF:	CF 3	NO z	NO ₂	н	132 ~ 133
4	CF 3	3-€ €	-	CF ₃	NO z	NO z	Н	97 ~ 99
5	CF3	3.6-(C £)z	-	NO z	NO z	NGz	H	154 ~ 157
6	C &	3,6-(C £) z	-	NO z	NO z	CF ₃	c e	150 ~ 152
Ż	Ce	3.4.6-(C 2) 1	-	NO z	NO z	CF,	C &	188 ~ 191
8	н	6-C &	- 1	NO z	NO z	CF,	C Ø	191 ~ 194
9	C &	3.6-(C 2) ₂	_	NO 2	NO z	CF 3	н	136 ~ 137
1 0	C e	3.6-(C £) z	4-CF3	NO z	NO.	CF,	C &	180 ~ 182
1 1	H	-	4.6-(CF ₃) ₂	NO z	NO z	CF,	C &	206 ~ 208
1 2	н	6-C £	4 - CF 3	NO z	NO ±	CF3	C £	213 ~ 216
1 3	Br .	3-Br, 6-C &	-	CF 1	NO z	NO z	H	_
1 4	CF;	6-Br	-	CF:	NO z	NO.	H	
1 5	C £	-	3-CF ₃	CF ₃	NO z	NO z	H	_
16	CF 3	-	3-CF ₂	CF,	NO:	NO z	H	_
1 7	CF.	_	4 - C F 3	CF,	NO:	NO z	Н	_
i 8	CF.	3-C 2 . 6-F	_	CF,	NO z	NO z	H	 .



本発明化合物は、下記試験例 1 及び 2 から明らかなようにマツオオジ、カワラタケ、オオウズラタケなどの木材腐朽菌、ペニシラム・シトリナム、アスペルギルス・ニガー、クラドスポラム・ヘルパラム、トリコフィトン・ルブランなどのカビ類に対して有効である。

試験例1

検定閣((a) ベニシラム・シトリナム(<u>Penicillium</u> citrinum)、(b) アスペルギルス・ニガー
(<u>Aspergillus</u> niger)、(c) クラドスポラム・ヘルパラム(<u>Cladosporium</u> herbarum)、(d) トリコフィトン・メンタグラフィテス(<u>Trichophyton</u> mentagraphytes !F0-5809)、(e) トリコフィトン・ルブラン(<u>Trichophyton</u> rubrum !F0-9158))の関株を斜面培地に生育させた後、その関系を白金耳でかき取り、無関水に懸濁させる。一方無菌水 1 0 0 mtにカナマイシン(KM) 硫酸塩 1.4 gを加え、KMの10,000ppm の濃度の溶液を調製する。また本乳明化合物にアセトンを加えて所定濃

度のアセトン溶液を調整する。

シャーレーに予め調製されたKM溶液 0.5 配を分注し、次に予め調製された本発明化合物のアセトン溶液 0.5 配をそこへ分注し、さらにサブロー寒天培地 1 0 配を加え、アセトンを揮散させたで 前述の検定菌を塗りつける。このものを 2 4 ~28 ℃で 4~6 日培養して、結果を肉眼により判定し、検定菌の緊強が抑制された最少抑制濃度 (ppm) を求めた。この結果を第 3 表に示す。

(e) 25 ₫ 魖 肆 $\overline{\mathfrak{D}}$ の最少 2 極 但 Ø 25 25 怒 Ē 25 12. 25 ı 0 4□ يد

武験的2

検定菌(f)マツオオジ(Lentinus lepideues, Fries 30750)、図マツオオジ (<u>Lentinus</u> lepideus, Fries 30751)、(h)カワラタケ (Coriolus versicolor Quél FES 1030) 、(i)オオウズラクケ (Tyromyces palustris Murr FES 0507)) を料 面培地に生育させる。各検定菌の菌系の一片をシ ャーレ上の寒天培地の中央におき、28℃でシャ ーレ全面に菌糸が蔓延するまで培養する。この菌 糸を接種用に使用する。一方、本発明化合物にア セトンを加えて所定濃度のアセトン溶液を調製し、 スクリーニング用培地に加える。アセトンを揮散 させた後、スクリーニング用培地上に接種用菌糸 の一片を置き、28℃で4~6日培養する。結果 を肉眼により判定し、検定菌の繁殖が抑制された 最少抑制濃度(ppm) を求めた。この結果を第4表 に示す。なお、検定菌(f)及び回は下配する培地A (斜面培地、寒天培地及びスクリーニング用培地) を用い、検定菌的及び(i)は下記する培地B(斜面 培地、寒天培地及びスクリーニング用培地)を用

特開平2-104575 (6)

いた。

(培地A)

麦芽エキス 2 0 g ペプトン 1 0 g 寒 天 1 5 g 水 1,000 cd (培地B)

馬鈴薯熱水抽出液 200g (馬鈴薯換算)

 速
 排
 2 0 g

 寒
 天
 1 5 g

 水
 1,000 ed

第 4 表

化合物Na	各検定菌の最少抑制濃度(ppm)						
	(f)	(g)	(h)	(i)			
1	≤ 0.19	≤ 0.19	0.39	1.56			
2	0.78	1.56	0.39	1.56			
3	6.25	6.25	3.125	25			
6	1.56	1.56	_ '	6.25			
8	12.5	12.5	_	-			
9	3.125	1.56	0.78	25			

特許出願人 石原産業株式会社

第1頁の続き

個発 明 者 西 村 重 幸 滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中 央研究所内

@発明者大嶋 武 滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中

央研究所内